LIPOSOME CONTAINING MAGNETIC BACTERIUM MAGNETOSOME AND GENE AND METHOD FOR INTRODUCING GENE INTO BACTERIUM BY UTILIZATION OF THE SAME

Patent number:

JP7241192

Publication date:

1995-09-19

Inventor:

HARADA KOICHIRO; others: 02

Applicant:

TDK CORP; others: 03

Classification:

- international:

C12N15/09

- european:

Application number:

JP19940058089 19940303

Priority number(s):

Abstract of JP7241192

PURPOSE:To simply introduce a desired gene into a cell in a short time by applying a magnetic field to a liposome containing the magnetron of a magnetic bacterium and the gene to introduce the liposome into the bacterium.

CONSTITUTION:A liposome containing the magnetosome of a magnetic bacterium and a desired gene is prepared by a method comprising e.g. adding the magnetosome of the magnetic bacterium and the desired gene to a liposome suspension and subsequently applying a magnetic field to the prepared liposome to introduce the liposome into the cell.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-241192

(43)公開日 平成7年(1995)9月19日

(51) Int.Cl.6

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

C 1 2 N 15/09

9281-4B

C 1 2 N 15/00

Α

審査請求 未請求 請求項の数2 FD (全 3 頁)

(21)出願番号

特願平6-58089

(71)出願人 000003067

ティーディーケイ株式会社

(22)出願日

平成6年(1994)3月3日

東京都中央区日本橋1丁目13番1号

(71)出願人 594053419

永井 良三

東京都文京区陽島4丁目8番3号 日商岩

井第二本郷マンション609

(71)出願人 591033744

松永 是

東京都府中市幸町2-40 B506

(74)代理人 弁理士 岩見谷 周志

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 磁性細菌マグネトソーム及び遺伝子を含有するリポソーム並びにそれを利用する細胞への遺伝子 の導入方法

(57)【要約】

【構成】 磁性細菌のマグネトソーム及び遺伝子を含有 するリポソーム。該リポソームに磁場を印加することに より、該リポソームを細胞へ誘導し、該細胞と接触させ る工程を有する細胞への遺伝子の導入方法。

【効果】 この磁性細菌マグネトソーム及び遺伝子を含 有するリポソームは新規な物質であり、磁場の印加によ り目的とする細胞に高効率かつ短時間で所望の遺伝子を 導入することができる。該リポソームは磁気的に誘導す ることが可能であるので目的とする細胞へ選択的に遺伝 子を導入することも可能である。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 磁性細菌のマグネトソーム及び遺伝子を 含有するリポソーム。

【請求項2】 磁性細菌のマグネトソーム及び遺伝子を 含有するリボソームに磁場を印加することにより、該リ ポソームを細胞へ誘導し、該細胞と接触させる工程を有 する細胞への遺伝子の導入方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、細胞への遺伝子導入に 10 有用であるリポソーム及び該リポソームを利用する遺伝 子導入方法に関する。

[0002]

【従来の技術】細胞への遺伝子の導入は、ヒト及び他の 動物の遺伝子の機能、発現機構等の研究、遺伝子治療の 研究及び遺伝子治療のために有用である。従来、かかる 遺伝子導入の方法としては種々提案されているが、中で もリポソームを利用する方法が優れた方法として注目さ れている。その代表的なものとして、特開平2-135092号 るリポソームを負に帯電する細胞膜に静電気的に付着さ せ、該細胞膜を介して遺伝子の細胞への導入が開示され ている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかし、上記の静電気 的な引力を利用する方法では、細胞に遺伝子が無差別的 に導入され、目的とする細胞に選択的に効率よく導入す ることが困難であった。また、導入処理に長時間要する との欠点もある。そこで、本発明の課題は、細胞に高効 率かつ短時間で所望の遺伝子を導入することができ、要 30 すれば目的とする細胞へ選択的にも遺伝子を導入するこ とができる手段を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】

リポソーム

即ち、本発明によれば、上記の課題を解決するものとし て、磁性細菌のマグネトソーム及び遺伝子を含有するリ ポソームが提供される。本発明で使用されるマグネトソ ームとは、磁性細菌が菌体内に有する、寸法約500 乃至 1500人の微小なマグネタイト微粒子である。同種の菌か 40 ら得られるマグネトソームは寸法、形状とも非常に均一 性が高く、同様のものを人工的に合成することは困難で ある。このようなマグネトソームを菌体内に生産する磁 性細菌は例えば特開平62-61599公報に記載の方法により 淡水又は海水から容易に分離することができる。マグネ トソームは通常有機被膜で覆われているが、本発明には そのまま使用してもよいし、有機被膜を除去した状態で 使用してもよい。

【0005】リポソームに導入される遺伝子は特に限定

遺伝子はいずれも適用可能である。また、遺伝子の形態 も何ら限定されず、例えばプラスミド、DNA断片、R NA断片等挙げられる。本発明のリポソームの調製は、

例えば、所要のマグネトソームと遺伝子とをリポソーム を形成する脂質懸濁液に添加し、ポルテックス処理を施 すことにより行うことができる。また、市販のリポソー ム懸濁液にマグネトソームと遺伝子とを添加することに より調製してもよい。リポソームの調製に使用される脂

2

質は特に限定されない。 【0006】遺伝子導入方法

また、本発明によれば、上記のマグネトソーム及び遺伝 子を含有するリポソームに磁場を印加することにより、 該リポソームを細胞へ誘導し、該細胞と接触させる工程 を有する細胞への遺伝子の導入方法が提供される。磁場 の種類、印加の方法等は、磁場強度、磁場の印加により マグネトソームを介して細胞障害が生じない範囲内であ れば何ら限定されない。本発明のin vivo 及びin vitro のいずれにおいても利用することができる。例えば、in vitroの利用としては、動物細胞において一過性の遺伝 及び特開平4-108391号公報には、カチオン性脂質からな 20 子発現を研究する際に、本発明の方法を利用することに よって目的とする細胞に簡便に短時間でかつ高効率で遺 伝子の導入を達成することができる。

> 【0007】また、in vivo の利用としては、例えば冠 動脈再狭窄の遺伝子治療のために遺伝子を含む本発明の マグネトソーム含有リポソームを、磁場により冠動脈再 狭窄に関与する平滑筋細胞へ誘導し該細胞と接触させる ことにより該細胞内へ遺伝子を導入することが考えられ る。また、その他様々な疾患において経力テーテル的に 遺伝子治療を行う上で有用である。

[0008]

【実施例】

実施例1

(1) 磁性細菌AMB-1 (微工研菌寄第13282 号) から分離 したマグネトソームと生物発行遺伝子であるルシフェラ ーゼ遺伝子を含有するリポソームを次のようにして調製 した。滅菌蒸留水中にマグネトソームとリポソームとを 重量比で 1/5~ 5/1に混和し、15分間静置した。その 後、その混合液に必要量の遺伝子を加え、混和し15分間 静置した。

【0009】別に、プラスチック培養容器内で平滑筋細 胞(ウサギ大動脈から分離、培養しもの)を5%ウシ胎 児血清を含むダルベッコ改変イーグル (Eagle) 培地にて 培養した。前記のマグネトソームとルフェラーゼ遺伝子 を含むリポソームを、このように培養した平滑筋細胞に 投与し、12時間放置して反応させた。この際にプラスチ ック培養容器の外側面の特定の部位に直径20㎜の円盤状 永久磁石を貼りつけて、該磁石貼りつけ部位と、磁石を 貼りつけていない部位での、平滑筋細胞へのルシフェラ ーゼ遺伝子の導入効率を調べた。即ち、該遺伝子を発現 されず、微生物、動物、植物など形質転換に使用される 50 させて得られる生物発光を測定することにより遺伝子導

3

入効率を算出した。発光量は全平滑筋細胞融解産物中の 総蛋白質濃度にて補正した。その結果を図1に示す。図 中、MF(+) は磁石を貼りつけて磁気誘導を行った部位で あり、MF(-) はかかる磁石を貼りつけていない部位での 測定結果であることを示す。

【0010】比較例1

コントロールとして、マグネトソームを用いず、ルシフェラーゼ遺伝子のみを含むリポソームを使用した以外は、実施例1と同様にして平滑筋細胞へのルシフェラーゼ遺伝子の導入を試みた。そして、該遺伝子の平滑筋細 10 た。胞への導入効率を上記と同様にして測定した。その結果も図1に示す(注:RLV =Relative LightUnit)。図 1の結果からわかるように、マグネトソームを含有しないリポソームを使用した比較例1の場合には、磁場の印加の有無にかかわらずルシフェラーゼ遺伝子の導入効率は同等であった。しかし、マグネトソームを含有するリポソームを使用した実施例1の場合には、磁場を印加すると、磁場を印加しない場合に比較して導入効率が10倍を超えて増加した。 [2]

【0011】 実施例2

実施例1で使用したものと同様の、マグネトソームとルシフェラーゼ遺伝子を含むリポソームを調製した。これを平滑筋細胞を実施例1と同様に培養したプラスチック培養容器に添加し反応させた。この操作を、プラスチック培養容器の底面全面に永久磁石を配置した場合と、こ

のような永久磁石を全く配置しない場合について行った。平滑筋細胞へのルシフェラーゼ遺伝子の導入効率を 該遺伝子の発現から経時的に測定した。その結果を図2 に示す。図中、MI(+) は磁石を用いて磁気誘導を行った 場合であり、MI(-) はかかる磁気誘導を行わなかった場合である。図2の結果からわかるように、磁気誘導行われた部位ではリポソームの投与後1分でほぼ飽和に近い 導入効率が達成されたが、磁気誘導を施さない部位では 同等の導入効率が得られるまで60分を超える時間を要した

[0012]

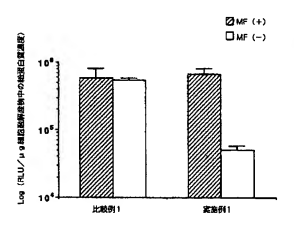
【発明の効果】本発明の磁性細菌マグネトソーム及び遺伝子を含有するリポソームは新規な物質であり、磁場の印加により目的とする細胞に高効率かつ短時間で所望の遺伝子を導入することができる。該リポソームは磁気的に誘導することが可能であるので目的とする細胞へ選択的に遺伝子を導入することも可能である。

【図面の簡単な説明】

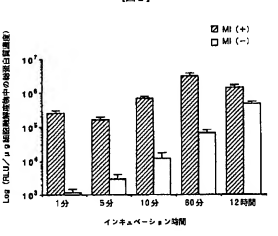
【図1】 実施例1のマグネトソームを含むリボソーム 20 と比較例1のマグネトソームを含まないリボソームのそれぞれをもちいて磁気誘導が行われた部位とそうでない 部位における遺伝子の導入効率を測定した結果を示す 図。

【図2】 実施例2で得られた、遺伝子の導入効率に対する磁気誘導の影響を経時時に測定した結果を示す図。

【図1】



[図2]



フロントページの続き

(71)出願人 594053420 原田 光一郎

奈良県橿原市膳夫町322

(72)発明者 原田 光一郎 奈良県橿原市膳夫町322 (72)発明者 永井 良三

(72)発明者 松永 是

東京都府中市幸町二丁目41番13号 府中第 三住宅 2 - 304